DIALOG(R) File 347: JAPIO (c) 2004 JPO & JAPIO. All rts. reserv.

03194973 AMORPHOUS SOLAR CELL

PUB. NO.: 02-170473 [JP 2170473 PUBLISHED: July 02, 1990 (19900702)

INVENTOR(s): AZUMA YOSHIMASA

KANO HARUHIKO OYA HIROHISA

APPLICANT(s): MURATA MFG CO LTD [000623] (A Japanese Company or

Corporation), JP (Japan)

63-324287 [JP 88324287] APPL. NO.: December 22, 1988 (19881222) FILED:

[5] H01L-031/04 INTL CLASS:

JAPIO CLASS: 42.2 (ELECTRONICS -- Solid State Components); 35.1 (NEW

ENERGY SOURCES -- Solar Heat)

JAPIO KEYWORD:R096 (ELECTRONIC MATERIALS -- Glass Conductors)

JOURNAL: Section: E, Section No. 980, Vol. 14, No. 437, Pg. 20,

September 19, 1990 (19900919)

ABSTRACT

PURPOSE: To obtain an amorphous solar cell, whose close contact property is excellent and whose reliability regarding its preservation has been enhanced, with good reproducibility and at a low cost by a method wherein a silane coupling agent is laid at least on a boundary face between a light-transmitting face and a thick-film electrode.

CONSTITUTION: In an amorphous solar cell obtained after a thick-film electrode formed by dispersing a conductive material powder in a binder resin is formed on a light-transmitting face of a solar cell unit, a silane laid at an interface between at least the is coupling agent light-transmitting face and the thick-film electrode. The silane coupling agent is provided with the following in an identical molecule: an organic functional group having a substitution group which reacts with an organic material; a hydrolytic group which reacts with an inorganic material. Accordingly, the coupling agent is bonded chemically to an amorphous silicon film and the conductive material powder; it is bonded chemically to also a resin in the thick-film electrode; the adhesion between the both and mechanical strength are enhanced. In addition, since the thick-film electrode is formed, this solar cell can be formed at a low cost and its productivity can be enhanced.

. · ·

®日本国特許庁(JP)

① 特 許 出 願 公 開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-170473

@Int. Cl. 5

識別記号 庁内整理番号 43公開 平成2年(1990)7月2日

H 01 L 31/04

7522-5 F H 01 L 31/04 M

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全4頁)

非晶質太陽電池 ⑤発明の名称

> 创特 頭 昭63-324287

223出 顧 昭63(1988)12月22日

加発 明 者 東 正 京都府長岡京市天神2丁目26番10号 株式会社村田製作所 吉

@発 明 者 野 彦 京都府長岡京市天神2丁目26番10号 株式会社村田製作所

個発 明 者 大 矢 裕 久 京都府長岡京市天神2丁目26番10号 株式会社村田製作所

の出 願 人 株式会社村田製作所 京都府長岡京市天神2丁目26番10号

弁理士 青 山 個代 理 人 葆 外1名

明期數

1. 発明の名称

非晶質太陽電池

2. 特許請求の範囲

- (1)導電性材料粉末をパインダ樹脂中に分散さ せてなる厚膜電極を太陽電池ユニットの透過光面 に形成してなる非品質太陽電池において、少なく とも前記透過光面と厚膜電極との境界面にシラン ガップリング剤を介在させてなることを特徴とす る非品質太陽電池。
- (2)前記厚膜電極が0.2~3.0重量%のシラ ンカップリング剤を含有することを特徴とする語 求項1記載の非品質太陽電池。
- (3)前記透過光面と厚膜電極との境界面に介在 するシランカップリング剤が透過光面または導電 性材料粉末に担持されたシランカップリング剤で あることを特徴とする額求項し記載の非品質太陽 Al illa
- 3. 発明の詳細な説明 (産業上の利用分野)

本発明は、非晶質太陽電池、特に、非晶質シリー コン膜からなる電池ユニットの透過光面側に厚膜 電極を形成してなる非晶質太陽電池に関する。 (従来の技術)

一般に、非晶質太陽磁池は、第3図に示すよう に、ガラス等の絶縁性透明基板(1)上に1TO膜 等の透明電極(2)を形成し、その上に非晶質のp 形シリコン膜(3)、i形シリコン膜(4)およびn形 シリコン膜(5)を順次積層し、その透過光面(7) 倒のシリコン膜上に背面電極(6)を形成した概造 を有し、その背面電極としては、真空蒸着やスパッ タリングにより形成されたアルミニウム等の良謀 電性金属からなる薄膜電極が採用されているが、 砂膜形成装置は高価であり、しかも面積生産性が 低いという問題があった。このため、例えば、特 **開昭61-199673号公報に記載のように、** 背面電極としてパインダ樹脂溶液にニッケル粉末 を分放させてなる導電ペーストで形成した厚膜電 極を使用することが提案されている。

(発明が解決しようとする課題)

この種の厚膜電極は、印刷法やスプレー法により安価に形成でき、生産性に優れているが、非晶質シリコン膜との機械的密養強度が極めて弱く、保存特性面での信頼性に乏しいという問題がある。例えば、導電ペーストで形成された厚膜電極を有する非晶質太陽電池を100℃で4時間煮沸する煮沸試験等の保存特性試験にかけると、厚膜電極と非晶質シリコン膜との密發性が一段と低下し、しかも、それに伴ってオーミック特性も著しく劣化するという問題がある。

従って、本発明は、安価で生産性に優れている という厚膜で極の利点を生かしつつ、厚膜で極と 非品質シリコン膜との密着性を向上させ、かつ、 保存特性面での信頼性を向上させた非品質太陽で 池を得ること目的とするものである。

(課題を解決するための手段)

本発明は、前記課題を解決するための手段として、少なくとも厚膜電便と太陽電池ユニットの透過光面側シリコン膜との境界面にシランカップリング剤を介在させるようにしたものである。

なお、いづれの場合においても、シランカップ リング剤の量は、厚腹電極形成成分の0.2~3.0重 量%に設定するのが好酒である。

前記厚股電極を構成する導電性材料粉末としては、従来の導電ペーストに採用されているニッケル、カーボンモの他の良導電性材料を使用すれば良く、また、バインダ樹脂も従来公知のものを使用すれば良い。

即ち、本発明は、専電性材料粉末をパインダ樹脂中に分散させてなる厚膜電極を太陽電池ユニットの透過光面に形成してなる非晶質太陽電池において、少なくとも前記透過光面と厚膜電極との境界面にシランカップリング剤を介在させてなることを特徴とする非晶質太陽電池をその要旨とするものである。

前記シランカップリング剤を少なくとも太陽電池ユニットの透過光面と背面電極との間に介在させる手段としては、導電性材料粉末とパインダ樹脂溶液とからなるペーストに、その固形分に対して0.2~3.0重量%のシランカップリング剤を添加して分散させた導電ペーストを用いて厚膜電極を形成する方法を採用すれば良いが、必ずしもこれに限定されるものではない。

例えば、シランカップリング剤をイソプロビル アルコール等の有機溶剤に分散させ、これを太陽 電池ユニットの透過光面に塗布、乾燥させてシラ ンカップリング剤の薄膜を形成し、その上に導電 性材料をパインダ樹脂に分散させてなる導電ペー

シランカップリング刻としては、厚腹電極を構成するパインダ樹脂および導電性材料粉末に応じて市販の任意のものを使用でき、代表的なものとしては、例えば、ピニルトリクロロシラン、ァークロロプロピルトリメトキシシラン、ピニルトリス(2ーメトキシエトキシ)シラン、ァーダリシドキシブロピルトリメトキシシラン、アーアミノブロピルトリメトキシシランなどが挙げられる。

シランカップリング剤の介在量を厚膜電極を構成するパインダ樹脂および導電性材料粉末の総量の0.2~3.0重量%としたのは、その介在量が0.2重量%未満では、その電気的特性および接替強度を向上させる効果が十分に期待できず、また、3.0重量%を越えると、電極の固有抵抗が増大しオーミック特性の劣化を生じさせるからである。

(作用)

シランカップリング剤は、同一分子中に有機材

料と反応する配換基を有する有機官能性基(例えば、ビニル基、アミノ基、エポキシ基)と、無機材料と反応する加水分解性基を持つため、少なくとも厚膜電極と適過光面との間に介在するシランカップリング剤が非品質シリコン膜や導電性材料物末と化学結合すると共に、厚膜電極中の樹脂とも化学結合して、両者間の密發性および機械的強度を向上させる。

(実施例1)

フェノール樹脂10重量部、αーテレビネオール5重量部、ベンジルアルコール5重量部からなるフェノール樹脂溶液20重量部にニッケル粉末80重量部を分散させてなる導電ペーストに、樹脂の固形分に対し0.5重量%のシランカップリング剤(ァーグリンドキシブロビルトリメトキシシラン)を加え、3本ロールで十分に混練して背面電極形成用導電ペーストを翻動した。

次いで、第3図に示すように、ガラス製透明基板(1)上にITO膜からなる透明電極(2)を形成し、その上に非晶質のp形シリコン膜(3)、i形シ

(比較例2)

実施例2で調製したカーボンブラックおよびフェ ノール樹脂溶液からなる導電ベーストを、実施例 1と同様に、太陽電池ユニットの透過光面側に印 刷して厚膜電極を形成し、太陽電池を得た。 (実施例3)

ニッケル粉末80重量部を実施例1と同組成のフェノール樹脂溶液20重量部に分散させて背面 電極形成用導電ペーストを顕製した。

次いで、予めションカップリング剤をイソプロビルアルコールに溶解して調製した 0.5 %ションカップリング剤溶液を太陽電池ユニットの透過光面側に印刷して乾燥させ、その上に前記事電ペーストを印刷して非晶質シリコン太陽電池を得た。 (実施例4)

ニッケル粉末80gに実施例3で調製した0.5%シランカップリング剤溶液1000mlを加えて十分に撹はんした後、乾燥させ、これを実施例1と同組成のフェノール樹脂溶液20gに分散させて背面電極形成用導電ペーストを調製した。

リコン膜(4)およびn形シリコン膜(5)を順次積 層して構成した太陽電池ユニットの透過光面側シ リコン膜上に、前記導電ペーストを印刷して背面 電極(6)を形成し、太陽電池を得た。

(比较例1)

実施例1で調製したニッケル粉末およびフェノール樹脂溶液からなる導電ペーストを、実施例1 と同様に、太陽電池ユニットの透過光面側に印刷 して厚膜電極を形成し、太陽電池を得た。

(実施例2)

カーボンブラック 4 0 重量部を実施例 1 と同組成のフェノール樹脂溶液 6 0 重量部に分散させてなる導電ペーストに、樹脂の固形分に対し 0.5 重量%のシランカップリング剤(アーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン)を加え、3本ロールで十分に混練して背面電極形成用導電ペーストを調製した。

この導電ペーストを実施例1と同様に太陽電池 デュニットの透過光面側に印刷して厚膜電極を形成し、太陽電池を得た。

この導電ペーストを、実施例1と同様に太陽電池ユニットの通過光面例に印刷して厚膜電極を形成し、太陽電池を得た。

このようにして得られた各太陽電池について、 煮沸試験の前後における電流電圧特性、厚膜電極 の密音強度およびオーミック性を測定した。なお、 煮沸試験は太陽電池を100℃の沸騰水中で4時 間煮沸することにより行い、密替強度はクロスカット試験により求めた。それらの結果を第1表、第 1図および第2図に示す。

第1表の密報強度の欄中、○は刺離なし、△は 部分剥離、×は全面剥離を意味する。

(以 下 介 白)

第1表

	初即特性		煮沸試験後	
	密督強度	オーミック性 (FF*)	密设验应	オーミック性 (FF‡)
实施例1	0	(0.5~0.7)	0	O (0.5~0.7)
比較例」	Δ	O (0.5~0.6)	×	× (0~0.5)
実施例2	0	∆ (0.5)	0	(0.5)
比較例2	· Δ	△ (0.5)	×	× (0~0.4)
実施例3	0	O (0.5~0.7)	0	O (0.5~0.7)
実施例4	0	O (0.5~0.7)	0	O (0.5~0.7)

FF*: フィルファクタを意味し、オーミック性はこのフィ ルファクタにもとづいて評価した。

第1表、第1図および第2図に示す結果から明らかなように、本発明に係る太陽電池は、初期段階はもち論のこと煮沸試験後においても極めて良好な密資強度およびオーミック性を示し、優れた電流電圧特性を示す。特に、導電性材料としてニッケル粉末を用いた場合に、シランカップリング剤を介在させた効果が著しく、本発明に係る太陽電

池は優れた保存特性を示す。

(発明の効果)

本宛明によれば、非晶質シリコン膜との密容強 使に優れ、しかも良好なオーミック接触が得られ、 保存特性面でも信頼性の高い太陽電池が得られる。 また、印刷法やスプレー法などにより容易に可極 を形成できるため、安価で生産性の高い太陽電池 が得られる。

4. 図面の簡単な説明

第1図および第2図は各種非晶質太陽電池の煮 游試験前後における電流電圧特性を示すグラフ、 第3図は非晶質太陽電池の構造を示す断面図である。

1 ~絶縁性透明拮板、2 ~透明電極、3.4.5 ~非品質シリコン膜、6 ~背面電極、7 ~透過光 面。

特 許 出 願 人 株式会社村田製作所 代 理 人 弁理士 青山 葆 ほか1名

第3图

